Technique for picking up total alkali of motherwort

Publication number: CN1519229 (A)

Also published as: CN1239476 (C)

Publication date: 2004-08-11

Inventor(s):

ZHANG LI [CN]

Applicant(s): Classification:

ZHANG LI [CN]

- international:

C07C279/02; C07C279/00; (IPC1-7): C07C279/02; A61K35/78

- European:

Application number: CN20031000594 20030120 Priority number(s): CN20031000594 20030120

Abstract of CN 1519229 (A)

A process for extracting the common leonurine from motherwort includes such steps as extracting in water, depositing in alcohol, acidifying, chromatography, eluting, and neutralizing.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

Abstract of CN1239476C

Process for Extracting Total Alkali of Motherwort

The present invention discloses a process for extracting the total alkali of Motherwort, comprising the steps of subjecting motherwort to extraction in water, deposition in alcohol, acidification and chromatography, eluting with 1%-4% hydrochloric acid or sulfuric acid, then neutralizing with an alkali so as to finally obtain total alkaloid extract of motherwort, wherein the elution amount per hour should be 6-8 times of the column volume, and calcium lime or calcium hydroxide is suitably used for neutralization when the sulfuric acid eluent is used.

[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl.

CO7C 279/02 (2006.01)

A61K 36/533 (2006.01)



[12] 发明专利说明书

专利号 ZL 03100594.2

[45] 授权公告日 2006年2月1日

[11] 授权公告号 CN 1239476C

[22] 申请日 2003.1.20 [21] 申请号 03100594.2

[71] 专利权人 张 黎

地址 350002 福建省福州市鼓楼区杨桥新村35 幢 604 室

[72] 发明人 张 黎 审查员 吕 青

[74] 专利代理机构 北京太兆天元知识产权代理有限 责任公司 代理人 张 韬

权利要求书3页 说明书8页

[54] 发明名称

益母草总碱的提取工艺

[57] 摘要

本发明公开一种益母草总碱的提取工艺,益母草总碱的提取工艺为益母草在经过水提取、醇沉精制、酸化上柱过程后,用1%—4%盐酸洗脱,或用1%—4%硫酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的6—8倍,加碱中和,而用硫酸洗脱液宜以生石灰或氢氧化钙中和,最后得益母草总生物碱提取物。

- 1、一种益母草总碱的制备方法,在经过益母草水提取、醇沉精制、酸化上柱过程后其特征在于其纯化工艺为:用 1%—4%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 6—8 倍,以氢氧化钠中和;或用 1%—4%硫酸洗脱并需每小时洗脱量应为柱体积的 6-8 倍,以生石灰或氢氧化钙中和;上柱药液为pH4—5;离子交换柱子的柱径:柱高 1:11—15。
- 2、如权利要求 1 所述益母草总碱的制备方法, 其特征在于其中洗脱盐酸为 2%—3%的盐酸, 或洗脱硫酸为 2%—3%的硫酸。
- 3、如权利要求 1 所述益母草总碱的制备方法, 其特征在于该方法为: 取益母草饮片 100-200 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二 次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至 相对密度约为 60℃, 1.08~1.10 的清膏, 加入乙醇使含水量醇量为 70%, 冷 藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃, -0.08Mpa 下减压回收乙醇, 并 浓缩至相当于每 1ml 含 2g 重量份生药; 用盐酸调 pH至 4-5, 滤过, 取滤液 加于已处理好的H型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约50kg, 柱径; 柱高=1: 11-15, 水流出液 pH3~4, 加完药液后, 以去离子水继续冲 洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用1-4%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应 为柱体积的 6-8 倍或用 1%—4%硫酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 6-8 倍; 以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止, 收集洗脱液, 加碱 或生石灰或氢氧化钙调 pH6~7, 滤过,滤液 70~80℃, -0.08Mpa 下减压浓 缩,并 70~80℃, -0.08Mpa 下减压干燥; 取干燥品加 95%乙醇回流提取二次 使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压;回收乙醇, 并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃, -0.08Mpa 下减压干燥, 得益母草 总生物碱提取物约 0.4—1.8 重量份。
- 4、如权利要求 3 所述益母草总碱的制备方法, 其特征在于该方法为: 取益母草饮片 100 重量份, 加水煎煮二次, 第一次加 12 倍量水, 第二次加 9 倍量水, 各煎 1.5 小时, 合并煎液, 过 120 目筛, 滤过, 滤液浓缩至相对 密度约为 60℃, 1.08~1.10 的清膏, 加入乙醇使含水量醇量为 70%, 冷藏静

置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1ml 含 2g 生药;用盐酸调 pH至 4,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径;柱高=1: 12,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 3%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 7倍,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加氢氧化钠调 pH6~7,滤过,滤液 70~80℃,-0.08Mpa 下减压浓缩,至析出大量固体,移入瓷盘中,70~80℃,-0.08Mpa 下减压干燥;取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃,-0.08Mpa 下减压干燥,得益 母草总生物碱提取物约 0.5 重量份。

5、如权利要求 3 所述的益母草总碱的制备方法,其特征在于该方法为:取益母草饮片 100 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 60℃,1.08~1.10 的清膏,加入乙醇使含水量醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1000ml 含 2 重量份生药;用盐酸调 pH至 4,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:柱高=1:14,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 3%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 7 倍,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加生石灰调 pH6~7,滤过,洗涤沉淀,滤液 70~80℃,-0.08Mpa 下减压浓缩,并 70~80℃,-0.08Mpa 下减压干燥;取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃,-0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 0.8 重量份。

6、如权利要求 3 所述的益母草总碱的制备方法,其特征在于该方法为: 取益母草饮片 200 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密 度约为 60℃,1.08~1.10 的清膏,加入乙醇使含水量醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相 当于每 1ml 含 2 重量份生药;用盐酸调 pH至 5,滤过,取滤液加于已处理 好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:柱高=1:11,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 2%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 8倍,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加氢氧化钙调 pH6~7,滤过,洗涤沉淀,滤液 70~80℃,-0.08Mpa 下减压浓缩,并 70~80℃,-0.08Mpa 下减压干燥;取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩 至稠膏,将稠膏 60~70℃,-0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 1.1 重量份。

益母草总碱的提取工艺

技术领域:

本发明涉及一种中药的提取工艺,特别是涉及一种益母草总碱的提取工艺。

背景技术:

本发明是在已申请专利(专利号为 02117432.6 的《益母草总碱的提取 工艺及其新用途》)的基础上对其中的纯化方法做了进一步的改进。

《益母草总碱的提取工艺及其新用途》)的主要技术方法案为:

取益母草饮片,加水煎煮 2-3 次,每次加水 8—14 倍量,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度为 1.08~1.10 (60℃) 的清膏,加入乙醇,并浓缩至药液浓度为 1ml 含生药 1—3g,用盐酸调 pH 至 2~3,滤过,取滤液加于酸性阳离子交换树脂柱上,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;再用 5%~25%酸或者 5%~28%的氨水洗脱,以 10% 硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收析出大量固体,移入容器中,呈中性的药液常规干燥;取干燥品用乙醇提取生物碱至完全,滤过,滤液减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏减压干燥,得益母草总生物碱提取物。

《益母草总碱的提取工艺及其新用途》)的已申请专利,其纯化方法中采用 10%HCL 洗脱离子交换柱上的生物碱,虽然有一定优点(由于酸浓度高,故所需洗脱液用量较少,洗胶较快),但存在明显的缺点:酸浓度过高导致一对操作人员有刺激,主要是需要用大理的碱中和过量的酸而生成大量的NaCl,给后续提纯总生物带来麻烦。

为解决上述问题,本发明对离子交换柱的洗脱工艺做了进一步的优先改进。

技术内容:

本发明目的在于提供一种益母草总碱的提取工艺。

本发明目的是通过如下技术方案实现的:

取益母草饮水提取、醇沉精制、酸化上柱过程后,益母草总碱的提取工

艺的纯化方法为:用 1%-4%盐酸洗脱,以 2%-3%为佳,并需每小时洗脱量应为柱体积的 6—8 倍;或用 1%-4%硫酸洗脱,并以 2%-3%硫酸洗脱为佳,并需第小时洗脱量应为柱体积的 6—8 倍。其盐酸洗脱液可用氢氧化钠等碱中和,而硫酸洗脱液宜以生石灰或氢氧化钙中和为佳。上柱药液为 pH4—5 为佳。离子交换柱的柱径:柱高=1:11—15。

本发明具体技术方案如下:

取益母草饮片 100—200 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 1.08~1.10(60℃)的清膏,加入乙醇使含水量醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1ml 含 2g 重量份生药;用盐酸调 PH 至 4-5,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约50kg,柱径;柱高=1:11-15,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 1-4%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 6-8 倍或用 1%—4%硫酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 6-8 倍。以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加碱或生石灰或氢氧化钙调 pH6~7,滤过,滤液 70~80℃,-0.08Mpa 下减压干燥;取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 0.4—1.8 重量份。

本发明优选方案如下:

取益母草饮片 100 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 1.08~1.10(60℃)的清膏,加入乙醇使含水量醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,一0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1ml 含 2g 生药;用盐酸调 PH 至 4,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径;柱高=1:12,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱

液 pH6~7, 弃去; 用 3%盐酸洗脱, 并需每小时洗脱量应为柱体积的 7 倍, 以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止, 收集洗脱液, 加氢氧化钠调 pH6~7, 滤过, 滤液 70~80℃, -0.08Mpa 下减压浓缩, 至析出大量固体, 移入瓷盘中, 70~80℃, -0.08Mpa 下减压干燥; 取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全, 滤过, 滤液 60~70℃, -0.08Mpa 下减压回收乙醇, 并继续减压浓缩至稠膏, 将稠膏 60~70℃, -0.08Mpa 下减压干燥, 得益母草总生物碱提取物约 0.5 重量份。

本发明优选方案如下:

取益母草饮片 100 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 1.08~1.10(60℃)的清膏,加入乙醇使含水量醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1000ml 含 2 重量份生药;用盐酸调 PH 至 4,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:柱高=1:14,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 3%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 7 倍,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加生石灰调 pH6~7,滤过,洗涤沉淀,滤液 70~80℃,-0.08Mpa 下减压率次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃,-0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 0.8 重量份。

本发明优选方案如下:

取益母草饮片 200 重量份,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 1.08~1.10(60℃)的清膏,加入乙醇使含水量醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,一0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1ml 含 2 重量份生药;用盐酸调 PH 至 5,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:

柱高=1:11,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 2%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 8倍,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加氢氧化钙调 pH6~7,滤过,洗涤沉淀,滤液 70~80℃,一0.08Mpa 下减压浓缩,并 70~80℃,一0.08Mpa 下减压干燥;取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,一0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃,一0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 1.1 重量份。

本发明使提取工艺成本下降,更加易于操作,使其更适合工业大生产。 本实验例的实验条件采用申请号 02117432.6 的《益母草总碱的提取工 艺及其新用途》的已申请专利中的工艺条件。

实验例 1: 盐酸洗脱浓度优选

将已交换于阳离子交换柱上 (浓度为第 1ml 药液: 2g 生药材的药液 100ml,湿树脂重 100g,柱径:柱高的总生物碱分别采用不同浓度盐酸进行洗脱 (以 10%硅钨酸作检查,洗脱液浓缩后以薄层色谱鉴别生物碱),结果如下

盐酸浓度	洗脱体积	
10%	300m1	
5%	510ml	
2%	960ml	
0. 5%	2000m1以上	

结果表明: 0.5%盐酸洗脱能力差,洗脱液生物碱反应弱,即使用 2000ml 仍不能将生物碱洗脱完全。而 2%盐酸洗脱较好,易于操作,酸浓度较低,使加氢氧化钠中和生成的 NaCl 较少,后续纯化总碱很易进行,更适合工业大生产。(原工艺采用的 10%盐酸洗脱,由于酸浓度高刺激性较大给操作带来麻烦,且需加更大量的碱中和,使生成大量的 NaCl 给后续纯化带来不便)

实验例 2: 洗脱速度

洗脱速度对洗脱效果有明显影响,原工艺未作详细研究,因此须以高浓度盐酸洗脱,通过实验优选,加快洗脱速度,就可用较低浓度盐酸达到洗脱

目的,即用 2%盐酸洗脱需每小时洗脱量应为柱体积的 6-8 倍。将已交换于阳离子交换柱上(浓度为每 1ml 药液:2g 生药材的药液 100ml,湿树脂重 100g,柱径:柱高=1:12)以 2%盐酸采用不同洗脱速度进行工艺优选,结果见下表

洗脱速度 (每小时洗脱量应为柱体积的倍数)	洗脱体积
34	2000ml 以上仍未达终点,生物碱颜色反应弱
6—8	900ml, 洗脱完全
10—12	1500—1800

结果表明,可能是洗脱速度慢(3-4倍),局部可供交换的 H浓度低而不能有效地将生物碱洗脱,洗脱效果差;而洗脱速度过快(10—12倍),可能是离子交换的时间不充分,使洗脱体积增大了近一倍,也给后续工艺带来麻烦。因此采用适宜洗脱速度,既省时又可将生物碱洗脱完全,同时洗脱体积适宜,即可用较少量的碱中和,后续工艺简便易行。

实验例 3: 硫酸洗脱工艺的优选

将已交换于阳离子交换柱上(1ml: 2g 药液 100ml,湿树脂重 100g,柱径:

柱高=1:10)的总生物碱分别采用不同浓度硫酸进行洗脱,结果如下

硫酸浓度	洗脱体积	<u> </u>
12%	320ml	
5%	500ml	
2%	1060ml	
0. 5%	2000m1 以上	

由于硫酸的刺激性比盐酸强,因此原工艺 12%硫酸洗脱未作详细研究,通过按上述要求控制洗脱速度,实验发现低浓度的 2% 硫酸仍可与 2%盐酸有同样洗脱能力。其硫酸洗脱液加生石灰或氢氧化钙中和至 pH 约为 7, 生成不溶性的硫酸钙, 滤过, 洗涤沉淀, 洗涤液与滤液合并, 浓缩干燥即得总生物碱。由于益母草总碱是水溶性的, 该工艺中和得到的是不溶性的硫酸钙, 经滤过而除去, 而使纯化工艺更简便。

总之, 二种酸洗工艺均经济易行, 硫酸洗脱工艺比盐酸洗脱工艺更简便易行,适于提取纯化益母草总生物碱,用于口服、直肠、阴道等给药途径:

但可能带入**微**量 Ca²¹ 离子, 作为注射给药不宜,注射给药可采用盐酸洗脱工艺。

<u>实施例 1:</u>

取益母草饮片 100kg,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 $1.08\sim1.10(60\mathbb{C})$ 的清膏,加入乙醇使含醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 $60\sim70\mathbb{C}$,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1m1 含 2g 生药。

用盐酸调 pH 至 4, 滤过,取滤液加于己处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:柱高=1:12,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 3%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 7 倍:,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加氢氧化钠调 pH6~7,滤过,滤液 70-80℃,一0.08Mpa 下减压浓缩,至析出大量固体,移入瓷盘中,70-80℃,一0.08Mpa 下减压干燥。取干燥品加 95% 乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,一0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃,一0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 500g。

实施例 2:

取益母草饮片 200kg,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 1.08~1.10(60℃)的清膏,加入乙醇使含醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 $60\sim70$ ℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1ml 含 2g 生药。

用盐酸调 pH 至 4 ,滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:柱高=1:14,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 3%硫酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 7 倍;以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加生石灰调 pH6~7,滤过,洗涤沉淀,滤液

70~80℃, -0.08Mpa 下减压浓缩,并 70~80℃, -0.08Mpa 下减压干燥。取干燥品加 95%乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃, -0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃, -0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 1000g。实施例 3:

取益母草饮片 200kg,加水煎煮二次,第一次加 12 倍量水,第二次加 9 倍量水,各煎 1.5 小时,合并煎液,过 120 目筛,滤过,滤液浓缩至相对密度约为 1.08~1.10(60℃)的清膏,加入乙醇使含醇量为 70%,冷藏静置 24 小时,滤过,取滤液在 60~70℃,一0.08Mpa 下减压回收乙醇,并浓缩至相当于每 1m1 含 2g 生药。

用硫酸调 pH 至 5, 滤过,取滤液加于已处理好的 H 型强酸性阳离子交换树脂柱,湿法装柱,湿树脂重约 50kg,柱径:柱高=1:11,水流出液 pH3~4,加完药液后,以去离子水继续冲洗,至水洗脱液 pH6~7,弃去;用 2%硫酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 8 倍;,以 10%硅钨酸试剂检查至沉淀反应阴性为止,收集洗脱液,加氢氧化钙调 pH6~7,滤过,洗涤沉淀,滤液 70~80℃,-0.08Mpa 下减压浓缩,移入瓷盘中,70~80℃,-0.08pa 下减压干燥。取干燥品加 95% 乙醇回流提取二次使提取生物碱至完全,滤过,滤液 60~70℃,-0.08Mpa 下减压回收乙醇,并继续减压浓缩至稠膏,将稠膏 60~70℃,-0.08Mpa 下减压干燥,得益母草总生物碱提取物约 1000g。

<u>实施例 4:</u>

取益母草药材 50kg 置 3M³多功能提取罐中,加入 12 倍量水,开蒸汽加热,保持微沸 1.5h,滤过,经 120 目滤网管道过滤器注入贮罐中;另再加入 9 倍量水,保持微沸 1.5h,滤过,滤液备用;将上述煎液浓缩至相对密度 d=1.09,将浓缩液置醇沉罐中冷却,边加乙醇边搅拌,至含醇量达 70%,冷藏 24h,虹吸上清液,沉淀离心,并用 70%乙醇洗涤,合并液注入 1 M³球形罐内 60~70℃,一0.08Mpa 下减压回收乙醇,水液继续浓缩至每 1ml 含3g 生药,将浓缩液加盐酸调 pH 约 4,搅匀,用纸浆板过滤,酸化滤液备用;Na 型阳离子交换树脂(济宁抗生素厂产品) 25kg,7%盐酸浸泡 1 小时,去离

子水漂洗至近中性,加 8%氢氧化钠漂洗 1 小时,去离子水漂洗至近中性,加 3 倍量 7%盐酸浸泡 3h,去离子水漂洗至 pH3;装柱:柱径 20cm,柱高 260cm,加入己处理好的湿树脂;将酸化滤液连续加于柱上端,柱下口流出液以 10%硅钨酸试剂检查至阴性,以去离子水洗至 pH6~7,弃去;用 2%盐酸洗脱,并需每小时洗脱量应为柱体积的 8 倍;,以 10%硅钨酸试剂检至沉淀反应变为阴性为止;将酸洗脱液加固体氢氧化钙中和至 pH6~7,搅匀,用纸浆板过滤,滤液浓缩干燥:将滤液置球形罐中 70~80℃,一0.08Mpa 下浓缩,至析出大量结晶,移至瓷盘中 60~70℃,一0.8Mpa 下真空干燥,将干燥物粉碎成细粉加 95%乙醇超声洗脱 2 次,至以 10%硅钨酸试剂检查阴性,减压回收乙醇,过滤,滤液减压浓缩再真空干燥,得总生物碱约 350g。